

GEÄNDERTE ANSPRÜCHE [beim Internationalen Büro am 10 October 2005 (10.10.2005) eingegangen; ursprünglicher Anspruch 1 geändert (1 Seite)]

PATENTANSPRÜCHE

- Sterile, flüssige Zubereitung in Form einer wässrigen Lösung für die Applikation als Injektionslösung oder Aerosol enthaltend etwa 80 mg/ml bis 120 mg/ml Tobramycin und einen sauren Hilfsstoff, dadurch gekennzeichnet, dass sie maximal 2 mg/ml Natriumchlorid enthält.
- 2. Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie weitgehend frei von Natriumchlorid ist.

5

25

- 3. Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein weitgehend neutrales Isotonisierungsmittel enthält.
 - 4. Zubereitung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Isotonisierungsmittel ein Magnesiumsalz, ein Calciumsalz, ein Zucker oder ein Zuckeralkohol ist.
 - Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch einen pH-Wert von etwa 5,5 bis etwa 6,5.
- 15 6. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der saure Hilfsstoff Schwefelsäure oder Salzsäure ist.
 - 7. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens einen oberflächenaktiven Hilfsstoff enthält.
- 8. Zubereitung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der oberflächenaktive Hilfsstoff ein Phospholipid ist.
 - 9. Zubereitung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass sie als weiteren oberflächenaktiven Hilfsstoff Tyloxapol enthält.
 - 10. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie bei Raumtemperatur eine dynamische Viskosität von etwa 1,6 bis 2,0 mPa·s und eine Osmolalität von etwa 200 bis 300 mOsmol/l besitzt.
 - 11. Zubereitung nach einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ihre Osmolalität etwa 230 bis 280 mOsmol/l beträgt.

WO 2005/037256 PCT/EP2004/011572

Erklärung nach Artikel 19, Absatz 1 PCT

Im Hinblick auf die auf die Druckschriften WO 02/094217 A, US 6,083,922 A und US 6,387,886 B gestützten Beanstandungen der Internationalen Recherchenbehörde wurde Anspruch 1 durch Streichung des Worts "etwa" vor der Angabe "2 mg/ml Natriumchlorid" geändert, um den Gegenstand dieses Anspruchs eindeutig gegenüber den genannten Druckschriften abzugrenzen. Die in diesen Druckschriften beschriebenen Zubereitungen enthalten Natriumchlorid in Konzentrationen, die deutlich größer als 2 mg/ml sind.